PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

54-020195

(43)Dat of publication of applicati n: 15.02.1979

#3 09/891,287

(51)Int.CL

C12D 13/00

(21)Application numb r: 52-084393

(71)Applicant: AJINOMOTO CO INC

(22)Date of filing:

14.07.1977

(72)Inventor: SATO KATSUAKI

MATSUI YUTAKA

EI HITOSHI

TAKINAMI KOICHI

(54) PREPARATION OF GUANOSINE-5'-MONOPHOSPHORIC ACID

(57)Abstract:

PURPOSE: To prepare guanosine-5'-monophosphoric acid in high yield, by culturing a variant of adenine-auxotropic bacillus variant, resistant to specific substance.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japanese Patent Office

報 (B2) 公 許

5 である。

昭56-12438

🗐 Int .Ci .³ C 12 P 19/32 (C 12 P 19/32 C 12 R 1/125)

_\$.

庁内整理番号 識別記号 7115-4B

200公告 昭和56年(1981) 3 月20日

発明の数 1

(全3頁)

1

❷グアノシン−5′ーモノ燐酸の製造法

昭52 - 84393 创特 廯

昭52(1977)7月14日 厨 **❷**出

昭54 — 20195 公

❷昭54(1979)2月15日

者 佐藤勝明 砂発 明 横須賀市馬堀海岸1-1

松井裕 明 73発 川崎市幸区鹿島田958

江井仁 個発 明 者 逗子市池子2丁目30一2

淹波弘一 ⑦発 眲 老 横浜市港北区篠原台町3-16-310

味の素株式会社 包出 東京都中央区京橋一丁目5番8号

の特許請求の範囲

1 アデニン要求性を有しさらにデコイニンまた グアノシンー5′ーモノ燐酸生産能を有するパチル ス属の変異株を培養し、培地中に生成蓄積したグ アノシンー5′ーモノ燐酸を採取することを特徴と するグアノシンー5′ーモノ燐酸の製造法。

発明の詳細な説明

この発明はグアノシンー5-モノ燐酸(以下 GMPと記す)の製造法に関する。

GMPは調味料として使用されていて、パチル ス国のアデニン要求性変異株が培地中に生成する ことが知られている。

本発明者らはこのようなGMPの効率のよい製 造法を見出すべく研究した結果、アデニン要求性を 有しさらにデコイニンまたはメチオニンスルフオ キシドに耐性を有するバチルス属の変異株の中か から著量のGMPを培地中に生成蓄積する能力を 35 有する変異株を見出した。この発明はこの知見に 基いて完成されたものである。

本発明の方法において用いる変異株は、上記の ような、パチルス属の微生物より人工的に変異誘 導したアデニン要求性を有し、デコイニンまたは メチオニンスルフオキシドに耐性を有する変異株

2

このうちヌクレオチダーゼ活性が低下した変異 株よりさらにGMPの収率が高い菌株が得られる 場合が多い。

具体的には次の変異株がある。

10 バチルス・ズブチリス AJ 11160(FERM -P 4122)(アデニン要求、デコイニン耐

パチルス・スプチリス AJ 11161(FERM -P 4123)(アデニン要求、デコイニン耐 15 性 メチオニンスルフオキシド耐性)

このような変異株を誘導する方法はNーメチル - NーニトローNーニトロソグアニジン等で処理 する等の通常の方法でよい。変異処理した菌株よ り本発明の薬剤耐性株を分離する方法は、当該薬 はメチオニンスルフオキシドに耐性を有し、かつ 20 剤を親株が生育しえないような量を含有する培地 に生育しうるような菌株を選択すればよい。

具体的にはこれらの変異株は以下の方法で採取 した。

パチルス・ズブチリス(IAM-1523)よ 25 りアデニン要求性を有するAJ 11159 (FERM-P 4121)を誘導した。 これよ りさらに N – メチル – N′ – ニトロ – N – ニトロソ グアニジンで(1000ァ/oc,0℃)、5分間 処理し、下記の基本培地にデコイニン1000ァ 30 / mlを添加したプレートに<u>塗</u>布し、2~10日間 3.4℃で培養して、出現したコローニーの中から AJ 11160を選別した。

<基本培地> 8 /de グルコース 8 /de 0. 5 塩化アンモン 8/10 0.4 燐酸第1カリ 0.028/de 硫酸マグネシウム

3

0.0 5 8 /de クエン酸ソーダ 0.1 8/de Lーグルタミン酸 FeSO4 · 7 H2 O #9 /dℓ mg/de Mn S O4 · 4 H2 O 1 0 mg/de アデニン pH(KOH) 7. 5 2.0 8/de 天

AJ 11159とAJ 11160のデコイ ニンに対する生育度を第1表に記す。

第1表 デコイニンに対する生育度

菌株	AJ 11159	AJ 11160
0 7 / ml	100%	100%
100	60	100
1000	0	100
2000	0	100

実験方法は、前記の基本培地(塞天は除く)に デコイニンを100,1000または2000t にAJ 11159またはAJ 11160を約 100~107個接種し、34℃にて振盪培養した。 24時間後の生育を測定し、デコイニン無添加区 との相対比例で表示した(第1表)

ニトローNーニトロソグアニジン1000r/cc で、0℃,50分処理して、上記の基本培地に 500 r/mlのメチオニンスルフオキシドを添加 したプレートに塗布し4日間34℃で培養して出 現したコロニーを採取し、その内よりAJ 11161 30 換樹脂を用いる等の通常の方法でよい。 を選別した。AJ 11160とAJ 11161 のメチオニンスルフオキシドに対する生育度を第*

* 2 表に記す。

第2表 メチオニンスルフオキ シドに対する生育度

	メチオニス スルフオキシド	AJ 11160	AJ 11161
	0	100	100
-	100	3 0	100
	500	0	100
	1000	0	50
0			

実験方法は前述のデコイニンにおける場合と同 様の方法に従つた。

このような変異株を培養する方法は通常の炭素 源、窒素源、無機イオン、さらに必要な場合には 15 その他の有機微量栄養素を含有する通常の培地で ある。もちろんアデニン要求性を満足すべきアデ ニン等の物質が添加される。炭素源としてはグル コース等の炭水化物が最も望ましい。 窒素源とし てはアンモニウム塩、アンモニアガス、アンモニ /mlを添加した液体培地3mlを入れた小型試験管 20 ア水等が使用できる。無機イオンとしてはマグネ シウムイオン、カリイオン、燐酸イオン等が適宜 使用される。さらに必要によりビタミン、アミノ 酸等の有機微量栄養素を適宜添加する。

培養は好気的条件下に、望ましくは pH 4 ない 次にAJ 11160を更にN-メチル-N'- 25 し 7.5、温度は28ないし37℃の範囲に制御し つつ行うとよりよい結果が得られる。かくして1 ないし 4日間も培養を行えば培地中に蓄量のGMP が蓄積される。。。

培養液からGMPを採取する方法は、イオン交

実施例 1

	第	3 表	
ν - F	培 地	主発酵な	地
グルコース	2.0 8/dl	グルコース	8 <i>g</i> /dl
酵母エキス	Q. 5 #	NH4NO3	1.5
食塩	0. 1 "	K H ₂ P O ₄	1 "
アデニン	0.02	MgS O ₄ · 7 H ₂ O	0.5 "
大豆蛋白加水分解液	4 ml/dl	FeSO4 · 7 H ₂ O	1 <i>mg</i> /dl
KH ₂ PO ₄	1 g/dl	Mn S O ₄ · 4 H ₂ O	1 "
MgS O4 · 7 H ₂ O	0. 5 //	CaCl ₂ ·2H ₂ O	0.2 g/dl
pH 7.5 (KOH)	アデニン	0.02 #
115 C, 10分殺菌	•	大豆蛋白加水分解液	4 ml/dl
,	•	pH 6.5 (KOH)	
		115℃,10分殺菌	

5

第3表に示すシード培地50mlを入れた500ml容フラスコに第4表に示す菌株を1白金耳づつ接種し、34℃にて16時間培養した。この培養液を、第3表に示す主発酵培地20mlを入れた500ml容フラスコに1ml添加して34℃にて72時間培養した。この培養液中のGMPを高速液体クロマトグラフィーにて定量したところ、第4表に示す量のGMPが生成蓄積した。

AJ 11161の培養液10ℓより関体を確 過分離し、濾液を塩酸でpH1.5にし、「ダイヤ イオンSK#1」(H型)の樹脂塔に通した。つ いで、蒸留水を流し、濃液に続いて流出される水 5 洗初期の流出液のGMPを含む分画を集め、水酸 化ナトリウムでpH7.2に調節した。

とれを滅圧機縮后、冷却してGMP, 2Na·7.5H₂O の結晶 1 0 g を得た。

	·		第	4	表
	菌 株			G M I	P(GMP・2 Na・7.5 H ₂ Oとして) 蓄 積 量 (8/ℓ)
パチルス	・ズブチリス	ΑJ	11159		0. 2
#	#	A J	1 1 1 6 0		2.0
*	ø	ΑJ	1 1 1 6 1		2.5